

CONVENZIONE TRA ASL VCO ED IL CENTRO ORTOPEDICO DI  
 QUADRANTE S.P.A. DI OMEGNA PER LA FORNITURA DI SANGUE E SUOI  
 PRODOTTI E DI PRESTAZIONI DI MEDICINA TRASFUSIONALE AI SENSI  
 DELL'ACCORDO STATO REGIONI DI CUI AL REPERTORIO N. 85/CSR DEL  
 25/05/2017

TRA

L'Azienda Sanitaria Locale V.C.O. (d'ora in poi denominata ASL VCO), Partita IVA n.  
 00634880033, con sede legale in Omegna (VB). Via Mazzini 117, legalmente rappresentata  
 ai fini del presente atto dall' Avv. Cinzia Meloda, Direttore della SOC Affari Generali,  
 Legali e Istituzionali, ai sensi dell'art. 4.6 del Regolamento aziendale approvato con  
 deliberazione del Direttore generale n. 290 del 12/05/2017;

E

Il Centro Ortopedico di Quadrante S.p.A. di Omegna nella persona del Direttore Generale  
 Dr. Mauro Carducci, priva di Servizio Trasfusionale, dotata di frigoemoteca di qui innanzi  
 "Struttura sanitaria ricevente"

**SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE:**

**ARTICOLO 1 (Oggetto)**

**1.** Oggetto della convenzione è la fornitura di:

- a) emocomponenti per uso trasfusionale;
- b) prestazioni di medicina trasfusionale;
- c) medicinali emoderivati prodotti da plasma nazionale in conto-lavorazione ai sensi  
 dell'articolo 15, comma 1, della legge 21 ottobre 2005, n. 219, previa approvazione della  
 SRC;
- d) attività di controllo sulla preparazione ed applicazione di emocomponenti autologhi  
 per uso non trasfusionale prodotti al di fuori dei servizi trasfusionali. ai sensi della

normativa vigente.

**2** Il Direttore Sanitario della Struttura sanitaria ricevente è responsabile delle attività trasfusionali e nomina, tra i medici operanti nella struttura, il referente per lo svolgimento delle attività di cui alla presente convenzione. Il referente della Struttura sanitaria ricevente partecipa al Comitato del buon uso del sangue dell'Azienda fornitrice.

#### **ARTICOLO 2 (Obblighi delle parti)**

**1.** L'Azienda fornitrice rende disponibile la normativa vigente di riferimento e i relativi aggiornamenti e si impegna a:

a) garantire la disponibilità delle attività trasfusionali 24 ore su 24 direttamente o attraverso la rete trasfusionale regionale, secondo la programmazione regionale;

b) definire tipologie di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi come risultano dal repertorio **allegato 1** alla presente convenzione;

c) fornire, in applicazione della normativa vigente, le procedure relative a:

1. richiesta di emocomponenti, ivi compresa la richiesta urgente e urgentissima;

2. richiesta di medicinali emoderivati da conto lavorazione;

3. richiesta di prestazioni di medicina trasfusionale (consulenze specialistiche, esami immunoematologici, altro da specificare);

4. modalità di assegnazione e consegna degli emocomponenti;

5. modalità di restituzione degli emocomponenti non utilizzati;

6. confezionamento e trasporto di sangue, di emocomponenti, di prodotti emoderivati e dei campioni di sangue che necessitano di trasporto a temperatura controllata;

7. garanzia della sicurezza della trasfusione con particolare riferimento a prelievi per indagini pretrasfusionali, richiesta, assegnazione, consegna, trasporto e tracciabilità degli emocomponenti;

8. conservazione degli emocomponenti;

9. gestione delle tecnologie strumentali ed informatiche.

2. La Struttura sanitaria ricevente, preso atto della normativa vigente di riferimento e dei relativi aggiornamenti, si impegna a:

a) riconoscere l'esclusività della fornitura;

b) non porre a carico in alcun modo al paziente, né direttamente né indirettamente, il costo degli emocomponenti ad uso trasfusionale, degli emocomponenti ad uso non trasfusionale, inclusi quelli autologhi prodotti al di fuori dei Servizi trasfusionali per indicazioni terapeutiche appropriate, elaborate da CNS ed aggiornate attraverso il previsto gruppo multidisciplinare, e dei medicinali emoderivati da conto-lavorazione: tali costi sono da addebitarsi all'Azienda sanitaria di residenza del paziente stesso, secondo modalità stabilite a livello regionale;

c) comunicare all'Azienda fornitrice il nominativo del medico referente delle attività trasfusionali in convenzione;

d) restituire i prodotti non utilizzati secondo le modalità e i tempi indicati dal Servizio Trasfusionale di riferimento di cui al comma 1, lettera c). punto 5;

e) garantire la tracciabilità dei prodotti ricevuti;

f) garantire l'osservanza delle procedure per la sicurezza trasfusionale previste dalle vigenti disposizioni;

g) far pervenire sistematicamente al Servizio Trasfusionale la dichiarazione di avvenuta trasfusione/applicazione e la notifica di reazioni ed eventi avversi, secondo le indicazioni fornite dal medesimo;

### ARTICOLO 3

(Fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale e attività correlate)

1. La fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale prevede quanto segue:

**a) Consulenza di medicina trasfusionale**

La richiesta di emocomponenti ad uso trasfusionale deve essere preceduta da una consulenza di medicina trasfusionale fornita dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice secondo modalità condivise.

**b) Sicurezza della trasfusione**

La Struttura sanitaria ricevente applica le procedure per garantire la sicurezza del paziente candidato alla trasfusione fornite dal Servizio Trasfusionale e condivise nell'ambito del Comitato ospedaliero di buon uso del sangue.

**c) Prelievi ematici per indagini immunoematologiche e pretrasfusionali**

La raccolta e l'invio dei prelievi ematici avvengono in conformità alla normativa vigente e secondo le disposizioni fornite dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

**d) Richiesta trasfusionale**

La richiesta trasfusionale avviene in conformità alla normativa vigente, secondo le modalità di compilazione e trasmissione del modulo di richiesta forniti dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda.

**e) Indagini pretrasfusionali**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice garantisce l'esecuzione delle indagini pretrasfusionali in conformità alla normativa vigente.

**f) Assegnazione e consegna**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, stabilisce e fornisce i criteri di assegnazione e le modalità di consegna degli emocomponenti.

**g) Modalità di confezionamento e trasporto**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, definisce le modalità di confezionamento e di trasporto.

Il trasporto deve avvenire in condizioni che consentano di mantenere l'integrità e le caratteristiche biologiche dei prodotti.

Le procedure di trasporto devono essere convalidate e periodicamente rinvalidate in conformità alla normativa vigente da parte del responsabile del trasporto.

**h) Modalità di conservazione**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di conservazione dei prodotti presso la Struttura sanitaria ricevente, al fine di garantire il mantenimento delle caratteristiche biologiche e funzionali degli stessi, in conformità alla normativa vigente.

**i) Avvenuta trasfusione**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Struttura sanitaria ricevente deve dare sistematica comunicazione dell'avvenuta trasfusione.

**j) Gestione delle unità non utilizzate**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di gestione e i tempi di restituzione delle unità non utilizzate, in conformità alla normativa vigente.

**k) Gestione delle reazioni ed eventi avversi**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Struttura sanitaria ricevente notifica le eventuali reazioni ed eventi avversi secondo la normativa vigente.

**l) Gestione delle unità autologhe**

1. Il paziente candidato al predeposito viene inviato dalla Struttura sanitaria ricevente al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice per la verifica dell'applicabilità di un programma di predeposito per autotrasfusione sulla base delle indicazioni e controindicazioni previste dalle vigenti disposizioni.

2. Qualora il paziente debba effettuare il predeposito presso un Servizio Trasfusionale di una Azienda sanitaria diversa da quella fornitrice, ferma restando la verifica di cui al punto 1,

devono essere definite le modalità operative riguardanti le procedure di prelievo, trasporto e consegna al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

#### **ARTICOLO 4**

(Emodiluizione e recupero peri-operatorio)

Le attività inerenti alla emodiluizione pre-operatoria e al recupero intra e peri- operatorio avvengono in conformità alla normativa vigente.

#### **ARTICOLO 5**

(Fornitura di emocomponenti ad uso non trasfusionale)

1. La produzione, identificazione e tracciabilità, appropriatezza, assegnazione, consegna ed emovigilanza degli emocomponenti da utilizzare per uso non trasfusionale, avvengono in conformità alla normativa vigente.

2. Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice e la Struttura sanitaria ricevente definiscono tipologia di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi.

#### **ARTICOLO 6**

(Produzione e applicazione di emocomponenti autologhi per uso non trasfusionale al di fuori dei Servizi trasfusionali)

1. La Struttura sanitaria ricevente può produrre gli emocomponenti autologhi per uso non trasfusionale, derivati da un prelievo di sangue periferico non superiore a 60 mL per singola procedura e direttamente applicati dopo la preparazione, nel rispetto della normativa vigente.

2. Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice:

- in base agli ambiti di applicazione clinica appropriati stabiliti dal CNS e aggiornati dal gruppo multidisciplinare di cui al decreto 2 novembre 2015, definisce i protocolli operativi relativi alle modalità di produzione e applicazione, in conformità alla normativa vigente;

- svolge funzione di controllo e monitoraggio delle attività relative alla preparazione
- ed applicazione degli emocomponenti autologhi per uso non trasfusionale, definendo le modalità per l'addestramento e la formazione del referente responsabile e dei sanitari coinvolti, l'identificazione degli operatori responsabili della preparazione e dell'applicazione terapeutica, la registrazione dei prodotti e dei pazienti per i quali sono impiegati, la notifica degli eventi/reazioni avverse, lo svolgimento di periodiche attività di verifica.

Vedasi anche **allegato 2** "Percorso clinico assistenziale Fattori di crescita".

## **ARTICOLO 7**

(Fornitura di prestazioni di medicina trasfusionale)

1. Le prestazioni di medicina trasfusionale e le modalità di erogazione delle stesse da parte dell'Azienda fornitrice sono specificamente declinate tra le parti e allegate alla presente convenzione.

## **ARTICOLO 8**

(Fornitura di medicinali emoderivati da conto-lavorazione)

1. L'Azienda fornitrice può mettere a disposizione della Struttura sanitaria ricevente i medicinali emoderivati prodotti da conto-lavorazione. In tal caso si applicano le tariffe previste dalla normativa nazionale vigente.

2. Le modalità di fornitura sono specificate e concordate tra le parti, fermo restando la valutazione di appropriatezza di utilizzo dei medicinali emoderivati da conto-lavorazione da parte del Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

## **ARTICOLO 9**

(Informativa e consenso al trattamento dei dati personali e consenso informatico)

Per l'informativa, il consenso al trattamento dei dati personali e il consenso informatico alla trasfusione e all'applicazione degli emocomponenti ad uso non trasfusionale si seguono

le indicazioni previste dalla normativa vigente in materia trasfusionale.

#### **ARTICOLO 10 (Tracciabilità)**

1. La Struttura sanitaria ricevente garantisce la tracciabilità secondo le modalità, anche informatiche, previste dalla normativa vigente.

2. Qualora siano adottate le modalità informatiche, le stesse rispondono ai requisiti minimi di funzionalità e di sicurezza previsti dalle vigenti disposizioni.

#### **ARTICOLO 11 (Rapporti economici)**

1. Per i prodotti (emocomponenti ad uso trasfusionale e ad uso non trasfusionale, medicinali emoderivati) si applicano le tariffe previste dalla vigente normativa nazionale in materia.

2. Per le attività svolte dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice relativamente agli emocomponenti autologhi per uso non trasfusionale al di fuori dei Servizi trasfusionali, di cui all'articolo 6 della presente convenzione, si applicano le modalità di remunerazione stabilite dalla Regione.

3. Per le prestazioni specialistiche oggetto della presente convenzione si applicano le tariffe previste dalla vigente normativa nazionale in materia.

4. Eventuali prestazioni e/o progetti aggiuntivi o forme particolari di collaborazione sono condivisi tra le parti evidenziando la relativa valorizzazione economica.

5. I costi di trasporto sono a carico della Struttura sanitaria ricevente.

6. I pagamenti a favore delle Aziende fornitrici sono effettuati entro i limiti stabiliti dal Decreto legislativo del 9 ottobre 2012, n. 231 e successive modificazioni e integrazioni.

#### **ART. 12 – (copertura assicurativa)**

Il COQ dovrà garantire al personale ASL VCO coinvolto nell'attività di consulenza, la copertura assicurativa per i rischi da responsabilità civile verso terzi ed infortuni compresi quelli in itinere.

#### **ART. 13 (Durata)**



La presente convenzione ha validità per il periodo dall'1/01/2021 al 31/12/2021 fatta salva

la possibilità di recesso anticipato da notificarsi tra le parti a mezzo PEC con preavviso di almeno 30 giorni. La convenzione potrà essere rinnovata alla scadenza previo accordo tra le parti contraenti.

Copia della presente convenzione viene trasmessa alla Struttura Regionale di Coordinamento per le attività trasfusionali.

#### ART. 14 (Privacy)

I dati personali che le Parti si dovessero scambiare in preparazione o in occasione della stipula del presente accordo convenzionale sono stati acquisiti dalle Parti presso gli interessati e saranno trattati unicamente per le finalità dell'esecuzione della presente convenzione o finalità connesse con tale esecuzione, ai sensi dell'art. 6, c.1 lett "b" del Reg. UE 2016/679 ("GDPR") nel rispetto delle misure di sicurezza prescritte da tale normativa.

#### ART. 15 (Sottoscrizione Bollo e Registrazione)

La presente convenzione è soggetta a registrazione solo in caso d'uso, ai sensi degli art. 5, 39 e 57 del D.P.R. n. 131 del 26.4.1986. Le eventuali spese di registrazione saranno a carico del richiedente. Le spese di bollo sono assolte virtualmente dal COQ (autorizzazione dell'Agenzia delle Entrate Ufficio Territoriale di Verbania prot. n. 22133 del 6 settembre 2010).

Letto, confermato e sottoscritto digitalmente, ai sensi dell'art. 15 comma 2 bis della legge n. 241/1990.

Omegna, \_\_\_\_\_

CENTRO ORTOPEDICO DI QUADRANTE

IL DIRETTORE GENERALE

(Dott. Mauro CARDUCCI)

Omegna \_\_\_\_\_

ASL VCO

IL DIRETTORE SOC AFFARI GENERALI, LEGALI E ISTITUZIONALI

( Avv.Cinzia MELODA)

23 DICEMBRE 2020

**ALLEGATO 1)**

CODICE	PRESTAZIONE	TARIFFA
90.49.1	ANTI IRREG TITOL	22,25
90.49.2	ANTIC IRREG IDENTIFIC	28,60
90.49.8	C. DIR. MONOSP X 5	91,25
89.07.0	CONSULENZA TRASFUSIONALE	53,50
90.58.2	COOMBS DIRETTO	8,10
91.36.5	ESTRAZIONE DNA	53,50
90.65.3	GRUPPO SANGUIGNO	9,15
90.81.3	HLA ABC	175,60
90.81.5	HLA B27	20,15
90.81.1	HLA DQB	251,00
90.80.3	HLA Dr	128,40
99.71.3	IRRADIAZIONE UNITA'	19,00
99.73.8	PLASMA SAFE	60,00
99.74.4	POOL PIASTRINICO da B.C.	115,00
99.73.3	PREDEPOSITO	74,00
90.73.2	PROVA CROCIATA COMP	10,00
99.72.3	PT DA PIPT AFERESI	288,00
90.49.3	RIC ANTIC IRREG	10,95
99.75.8*	SACCA ROSSI leucodepleta	181,00
90.81.5	SOTTOPOPOLAZIONI LINFOCITARIE	20,15
99.71.9	SUPPLEMENTO RICH. URGENTI	10,33
99.71.8	ASSEGNAZIONE UNITA'	2,58
99.71.4	LAVAGGIO UNITA'	27,00


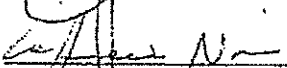

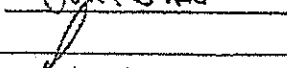
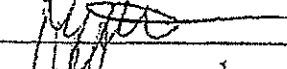
**ALLEGATO 2 PERCORSO CLINICO ASSISTENZIALE FATTORI CRESCITA**  
 ALLA CONVENZIONE ALL. N) ALLA DELIBERAZIONE N. 947 DEL 23 DICEMBRE 2020

Centro Ortopedico di Quadriante	PROCEDURA DI REALIZZAZIONE DEL SERVIZIO  <b>FATTORI DI CRESCITA</b>	Rev 04 29.09.2017 PRS 53
------------------------------------	---	--------------------------------

Lista distribuzione		mail	Lista Distribuzione		mail
Direzione Generale	x	30.10.17	Coordinatore BO	x	30.10.17
Direzione Amm.e Fin.			Coordinatore Day Surgery	x	30.10.17
Direzione Sanitaria	x	30.10.17	Coordinatore Amb/Accett.		
Direzione Prof. San.	x	30.10.17	Coordinatore RRF		
Direzione Tecnica	x	30.10.17	Coordinatore Medicina		
Responsabile Anestesia	x	30.10.17	Coordinatore Ortopedia	x	30.10.17
Direttore RRF			Coordinatore OrtoRRF		
Responsabile Medicina			Coordinatore Radiologia		
Direttore Unità Chirurgica Ortopedica	x	30.10.17			
Responsabile Radiologia					
Resp. Equipe esterne		Vedi mail all			
Altri soggetti		Vedi mail all.			

Data elaborazione del documento: 19.10.2009

Rev.	Descrizione Modifica	Data
01	Nuova relazione tecnica, aggiornamento disposizione regionali emocomponenti di origine autologa DGR n.21-1330 del 29.12.2010	25.05.2012
02	Revisione procedura a seguito verifica referente SIMT	10.07.2013
03	Protocollo operativo definitivo con trattamento ambulatoriale	09.10.2014
04	Introduzione Kit a circuito chiuso	29.09.2017

	Funzione	Nome e Cognome	Firma	Data
Preparazione	Responsabile Unità Chirurgica Ortopedica	Spezia Marco		25.09.2017
Controllo	Responsabile SOC Laboratorio Analisi Asl VCO	Cappuccia Nino		29.09.2017
	Responsabile SOC SIMT Asl VCO	Ruscitto Leonardo		29.09.2017
Verifica	Direttore Sanitario	Ripamonti Giorgio		29.09.2017
Approvazione	Direttore Generale	Carducci Mauro		29.09.2017

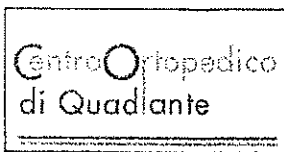


<b>Centro Ortopedico di Quadrate</b>	<b>PROCEDURA DI REALIZZAZIONE DEL SERVIZIO</b>  <b>FATTORI DI CRESCITA</b>	Rev 04 29.09.2017 PRS 53
--	--	--------------------------------

## INDICE

<b>1</b>	<b>OGGETTO E SCOPO .....</b>	<b>3</b>
1.1	Oggetto .....	3
1.2	Scopo .....	3
<b>2</b>	<b>CAMPO DI APPLICAZIONE .....</b>	<b>3</b>
<b>3</b>	<b>RESPONSABILITA' .....</b>	<b>3</b>
<b>4</b>	<b>DIAGRAMMA DI FLUSSO .....</b>	<b>4</b>
<b>6</b>	<b>ALLEGATI .....</b>	<b>9</b>
<b>7</b>	<b>RIFERIMENTI .....</b>	<b>9</b>
<b>8</b>	<b>DOCUMENTI DI RIFERIMENTO .....</b>	<b>9</b>



	<b>PROCEDURA DI REALIZZAZIONE DEL SERVIZIO</b>  <b>FATTORI DI CRESCITA</b>	Rev 04  29.09.2017  PRS 53
---	--	--

## 1 OGGETTO E SCOPO

### 1.1 Oggetto

Definizione del percorso di gestione dei fattori di crescita

### 1.2 Scopo

La realizzazione di un percorso clinico assistenziale per il trattamento delle patologie dei tessuti connettivi mediante fattori di crescita si inserisce nel contesto della mission aziendale del COQ con l'approccio multidisciplinare al paziente, che rappresenta il centro della attenzione.

Il percorso definisce, attraverso diagrammi di flusso, tabelle, procedure, istruzioni operative, linee guida, aggiornamenti congressuali e supporti informatici, le attività clinico-assistenziali messe a disposizione del paziente/utente.

L'obiettivo è quello di fornire al cittadino tutte le informazioni necessarie per accedere al servizio e contenere entro il tempo massimo di 30 giorni l'attesa per il trattamento con fattori di crescita.

L'impegno di tutti gli operatori sanitari è quello di offrire un trattamento chirurgico ortopedico qualificato ed aggiornato, prestare un servizio ispirato a principi di qualità nella gestione, programmazione ed erogazione delle prestazioni volte al miglioramento continuo; in particolare tutto il personale è sensibilizzato a far sì che le prestazioni rispettino i diritti e le esigenze del paziente e che queste rispondano a criteri di efficienza, efficacia, imparzialità e continuità delle cure.

## 2 CAMPO DI APPLICAZIONE

Il percorso del trattamento con fattori di crescita autologhi si applica ai pazienti che afferiscono al COQ, residenti e non residenti, che vengono arruolati dai chirurghi ortopedici strutturati e Libero professionisti che operano nel Presidio. Le procedure si applica alle seguenti patologie:

**EPICONDILITE** ("gomito del tennista"): dolorosa infiammazione dei tendini estensori del polso e delle dita che si inseriscono sulla sporgenza ossea laterale del gomito

**EPITROCLEITE**: tendinopatia del tendine d'inserzione comune dei muscoli flessori del polso e delle dita della mano sulla sporgenza ossea mediale del gomito

**FASCITE PLANTARE**: infiammazione cronica della fascia plantare del piede

**TENDINITI CRONICHE** dell'Achilleo, del Quadricipite, del Rotuleo (knee jumpers o ginocchio del saltatore), del Tibiale posteriore

**TENDINITE ISCHIO-CRURALE**: muscolo-tendinopatia dell'inserzione prossimale dei muscoli ischio-crurali, situati nel retro-coscia

**PUBALGIA**: tendinopatia dei muscoli adduttori della coscia

**TROCANTERITE o PERIARTRITE D'ANCA**: infiammazione dei tendini che si inseriscono sul grande trocantere e della borsa sierosa che li ricopre

**PERIARTRITE SCAPOLO-OMERALE**: infiammazione di uno o più tendini della spalla, chiamati nell'insieme "cuffia dei rotatori"

**ESITI CICATRIZIALI DI STRAPPI MUSCOLARI**

Altri campi di applicazione (odontoiatria, chirurgia maxillo facciale, chirurgia vascolare, dermatologia, diabetologia) saranno presi in considerazione in relazione alle indicazioni provenienti dalla letteratura.

## 3 RESPONSABILITA'

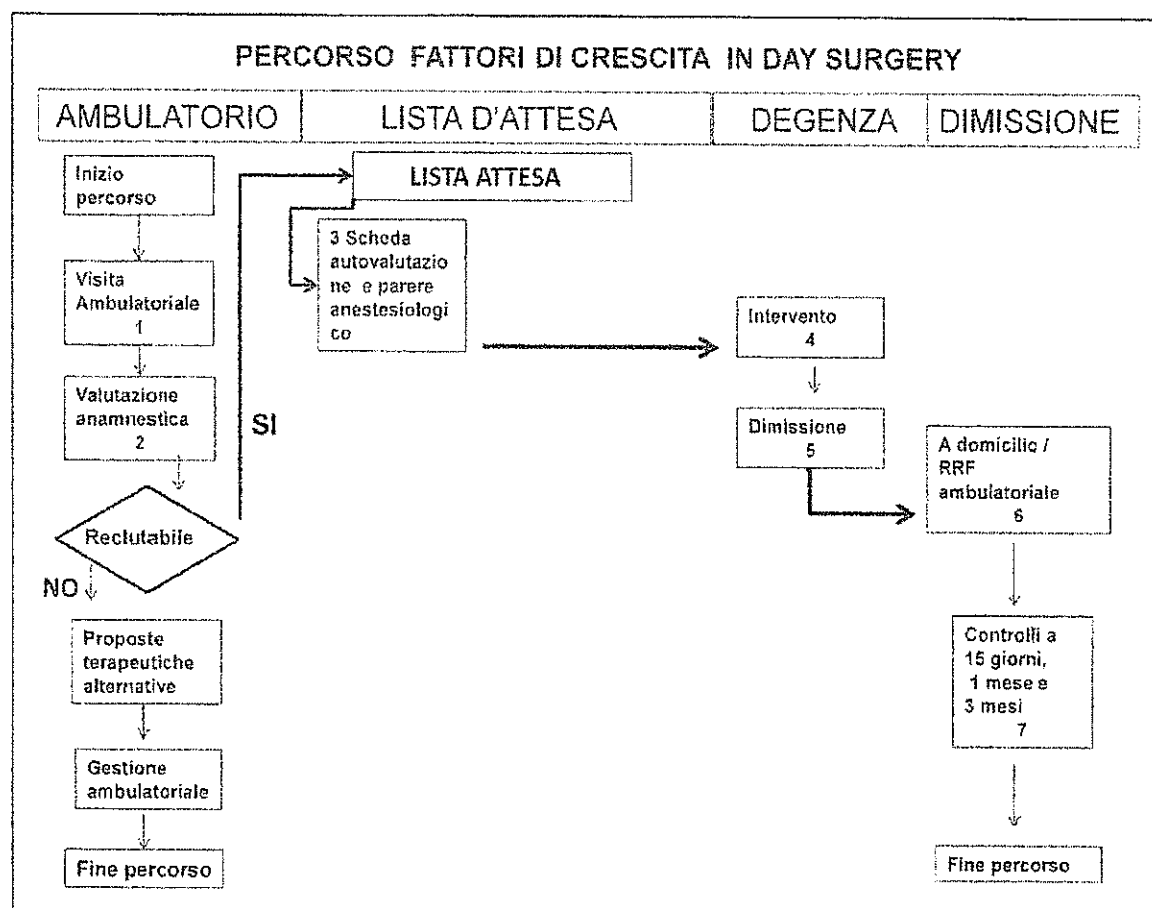
La responsabilità della definizione del percorso e del coordinamento organizzativo è del Direttore Sanitario, oltre che degli attori coinvolti nelle varie fasi del percorso (Responsabili di Area, Dirigente professioni Sanitarie, Coordinatori, Infermieri) per quanto di rispettiva competenza.

PRS	Pag. 3 di 9
-----	-------------




<b>Centro Ortopedico di Quadrante</b>	<b>PROCEDURA DI REALIZZAZIONE DEL SERVIZIO</b>  <b>FATTORI DI CRESCITA</b>	Rev 04 29.09.2017 PRS 53
---	--	--------------------------------

#### 4 DIAGRAMMA DI FLUSSO



Descrizione delle attività e degli snodi decisionali del diagramma di flusso del Percorso Clinico Assistenziale FATTORI DI CRESCITA

	Descrizione attività/Episodi	Snodo decisionale
1	Aspetti da valutare: Dolore Autonomia di marcia Classe di priorità Informazione al paziente ( lista d'attesa )	
2	Accertamenti ulteriori: RX arto interessato, per valutare ev. patologie concomitanti ECOGRAFIA della zona interessata RMN: in alcuni casi, per meglio valutare la struttura tendinea	

	<b>PROCEDURA DI REALIZZAZIONE DEL SERVIZIO</b>  <b>FATTORI DI CRESCITA</b>	Rev 04  29.09.2017  PRS 53
---	--	--

	Compilazione scheda prenotazione intervento da parte del medico
3	Compilazione scheda autovalutazione ( da parte del paziente o medico curante ) che sarà valutata dall'anestesista Esami ematochimici, se anamnesi con importanti patologie metaboliche (es.diabete, coagulopatie, insuff.renale, ecc ) ECG se indicato dall'anestesista
4	Consenso informato anestesilogico/ortopedico all'intervento Compilazione cartella clinica, al ricovero Applicazione Protocolli terapeutici e Assistenziali <b>INTERVENTO</b>
5	Dimissione con terapia antidolorifica, antitromboembolica se arto inferiore, tutore a reggi-braccio se arto superiore ed Home program riabilitativo
6	Dimesso a domicilio, FKT ambulatoriale ed a domicilio ( se indicata )
7	Controlli clinici ambulatoriali, ev. Ecografia o RMN di controllo a 3 mesi.

## 5. CONTENUTO

### 5.1. STATO DELL'ARTE NELL'UTILIZZO DI CONCENTRATI PIASTRINICI CON FATTORI DI CRESCITA NELLE TENDINOPATIE

Le tendinopatie croniche sono un problema comune per pazienti la cui attività richiede movimenti ripetitivi. Campioni istologici provenienti da tendiniti croniche hanno confermato che non si tratta di una condizione infiammatoria acuta, ma piuttosto un fallimento della riparazione tendinea associato a degenerazione angiofibroblastica.

La causa è probabilmente una combinazione tra uso intensivo (i cosiddetti microtraumi ripetuti) e un'anomala risposta micro vascolare con conseguente ridotto flusso di sangue al tendine; la ridotta vascolarizzazione riduce l'apporto di ossigeno e nutrienti, rallentando i processi riparativi e favorendo quelli degenerativi. In questi casi non si verifica un'adeguata risposta infiammatoria e la malattia tende a cronicizzare.

Talvolta le tendinopatie sono causate da patologie sistemiche (artrite reumatoide, insufficienza renale, gotta, ipercolesterolemia) e possono essere favorite da fattori costituzionali (dismetrie degli arti, anomalie delle curve del rachide, varismo/valgismo articolare, conflitti articolari).

Il sintomo principale delle tendinopatie è il dolore nella zona del tendine leso; tale dolore si accentua o compare durante la palpazione dell'area interessata o durante i movimenti attivi e passivi che coinvolgono il tendine. Al dolore si associa spesso una tumefazione locale ed una riduzione della forza dei muscoli collegati ai tendini coinvolti nel processo patologico.

Il tendine degenerato ha una resistenza ridotta ed è più suscettibile a rotture complete o parziali.

Numerosi metodi sono stati utilizzati per il trattamento delle tendiniti, compresi riposo, somministrazione di farmaci anti-infiammatori non steroidei (Fans), terapie fisiche di tipo riabilitativo, ionoforesi, onde d'urto, tossin botulinica. Sono state inoltre utilizzate infiltrazioni locali di corticosteroidi, di sangue intero e vari tipi di procedure chirurgiche.

Ultimamente l'utilità di alcuni di tali trattamenti è stata messa in discussione: ad esempio, una recente relazione ha osservato che non vi è nessuna differenza tra l'uso di corticosteroidi o di anestetici locali nel trattamento di tendiniti croniche del gomito.



<b>Centro Ortopedico di Quadrante</b>	<b>PROCEDURA DI REALIZZAZIONE DEL SERVIZIO</b>  <b>FATTORI DI CRESCITA</b>	Rev 04  29.09.2017  PRS 53
---	--	--

Frequentemente la patologia cronicizza e diventa resistente ai trattamenti conservativi (riposo, esercizio, infiltrazioni), come descrivono Cook et al., che riportano un 33% di soggetti affetti da tendinopatia rotulea che non riescono a tornare alla completa attività sportiva per più di 6 mesi.

I risultati del trattamento chirurgico di tenotomia sono variabili, con pochi studi affidabili in letteratura. L'analisi retrospettiva ha riportato risultati funzionali sub ottimali, con pazienti che non sono mai tornati ai livelli di attività sportiva precedenti alla lesione.

L'istopatologia delle tendinopatie croniche ha dimostrato l'assenza di cellule infiammatorie normalmente presenti nelle patologie acute ed una degenerazione del tessuto tendineo in tessuto angiofibroblastico. L'obiettivo del trattamento prevede, quindi, dapprima di interrompere e, quindi, di invertire il processo di degenerazione del tessuto, che è alla base della patologia. Questo è possibile solo attraverso la proliferazione dei fibroblasti nell'area affetta, la promozione dell'angiogenesi e l'apposizione di nuovo collagene.

L'attenzione è ricaduta, di recente, sui fattori di crescita coinvolti, in vivo, nelle diverse fasi di riparazione; tali fattori sembrerebbero avere un ruolo chiave proprio nelle fasi più precoci del processo riparativo, caratterizzate da una intensa proliferazione di cellule destinate a differenziarsi in tenociti.

A tale proposito agli inizi degli anni '90, con sempre maggiore interesse scientifico ed applicabilità clinica è invalso l'utilizzo del gel piastrinico autologo per stimolare la rigenerazione tissutale (guarigione di ulcere cutanee), sia in ambito ortopedico (osteogenesi riparativa), che in altri campi specialistici (soprattutto in chirurgia maxillo-faciale).

Il rationale di utilizzo di questa metodica è da ricercarsi nel fatto che, nei granuli alfa delle piastrine, sono contenuti dei fattori di crescita in grado di stimolare la rigenerazione tissutale, sia con un effetto sulla replicazione cellulare che sulla differenziazione cellulare stessa, a partire da cellule mesenchimali. Tra essi il TGF-beta (Transforming Growth Factor beta), il VEGF (Vascular Endothelial Growth Factor) principale responsabile dell'angiogenesi e il PDGF (Platelet Derived Growth Factor) che riveste sicuramente un ruolo primario in quanto è in grado di agire anche a livello delle cellule staminali indifferenziate, favorendone la moltiplicazione.

Il microambiente tissutale (tessuti cutanei, tendinei od ossei, ad esempio) determina poi la differenziazione fenotipica.

Inoltre, le piastrine attivate dalla trombina rilasciano ulteriori citochine, oltre a quelle menzionate, in grado di promuovere la proliferazione di cellule tendinee umane in coltura.

Sulla base di tali considerazioni, si è pensato di verificare i potenziali effetti dei fattori di crescita piastrinici sulla riparazione tendinea. Vi sono infatti tutti i presupposti validi per la possibilità di accelerare il processo di riparazione e poter quindi effettuare una mobilitazione attiva e passiva quanto più precoce possibile.

## 5.2 RELAZIONE TECNICA E RESPONSABILITA'

### Prima di effettuare la procedura seguire le istruzioni indicate in allegato 9.

Il sistema per la preparazione di Plasma Ricco in Piastrine autologo (PRP) si avvale di presidio medico chirurgico monouso sterile a circuito chiuso (non risterilizzabile) che permette una raccolta modulabile in base all'esigenza clinica ed una concentrazione di piastrine pari a 2-6 volte superiore alla conta basale (viene utilizzato il Sistema MyCells per la preparazione di PRP autologo della Kaylight LTD Israele, distribuito da Levi Medical srl).

Dopo il prelievo di sangue del paziente il processo di centrifugazione permette di separare le diverse componenti del sangue, sfruttando il loro diverso peso specifico, in:


Componente plasmatica

Plasma Ricco di Piastrine o "buffy coat"

Componente eritrocitaria (contenente i Globuli Rossi)

PRS	Pag. 6 di 9
-----	-------------



	<p>PROCEDURA DI REALIZZAZIONE DEL SERVIZIO</p> <p><b>FATTORI DI CRESCITA</b></p>	<p>Rev 04</p> <p>29.09.2017</p> <p>PRS 53</p>
---	--	---

Il sistema prevede infatti l'utilizzo di una centrifuga basculante con un sistema di raffreddamento ad aria Conforme agli Standard Europei EN61010-2-020 che permette di ottenere 3-6 ml di PRP. Il tempo di preparazione del PRP intraoperatorio è dell'ordine dei 20 minuti circa e permette di processare quantità variabili di sangue periferico e di modulare così il volume finale del concentrato in funzione delle esigenze dell'operatore e del tipo di lesione da trattare.

Il prelievo di sangue viene effettuato direttamente in sala operatoria o in Ambulatorio da parte del personale infermieristico, mentre il funzionamento della centrifuga è opera di un professionista specificamente formato.

Ogni procedura effettuata in sala operatoria viene riportata sul registro operatorio con modalità analoghe a quelle di qualsiasi altro intervento chirurgico.

Viene compilato anche il modulo di registrazione ( Allegato 1 ) previsto dalla DGR n. 21 – 1330 e il Consenso informato ( Allegato 2 ).

Qualsiasi reazione avversa insorta nel paziente in concomitanza o in conseguenza dell'applicazione topica dell'emocomponente sarà comunicata tempestivamente per iscritto al SIMT previa compilazione della scheda di rilevazione di eventi avversi ( Allegato 3). La responsabilità di eventuali danni a pazienti conseguenti all'inappropriatezza del trattamento o al mancato rispetto del protocollo operativo approvato è esclusivamente a carico del personale sanitario coinvolto per le rispettive competenze.

Il SIMT dell'ASLVCO può effettuare visite ispettive per verificare il rispetto del presente protocollo senza preavviso ( sarà compito della Direzione Sanitaria del Centro Ortopedico di Quadrante informare il SIMT circa le date delle sedute operatorie in cui viene somministrato PRP) e almeno 1 volta l'anno con preavviso.

L'ispezione verrà effettuata dal medico trasfusioni sta referente e verrà compilato il verbale di avvenuta ispezione ( Allegato 6 ).

Saranno effettuati controlli di qualità sugli emocomponenti ad uso topico ( emocromo e/o controllo Microbiologico ) come riportato nel modulo di registrazione in Allegato 3 con frequenza variabile in relazione al numero di procedure effettuate e comunque ad insindacabile parere del referente del SIMT ( in ogni caso almeno 1 volta l'anno ).

### 5.3 MODALITA' DI ESECUZIONE DEL TRATTAMENTO

#### Infiltrazione del concentrato piastrinico nel tendine affetto.

Il trattamento viene effettuato in sala operatoria, in regime di Day Hospital ed in anestesia locoregionale. Potrà essere effettuato anche in regime ambulatoriale. Dopo aver accuratamente disinfettato la cute nel sito di iniezione si iniettano 2-3 ml di anestetico locale nella cute e nel tessuto sottocutaneo e 0,5 ml nel tendine.

Dopo 2-3 minuti di attesa, il concentrato piastrinico viene iniettato nell'area di maggior dolore; attraverso un unico tramite cutaneo si praticano perforazioni multiple nel tendine.

Al termine della procedura si applica una medicazione pronta e il paziente rimane a riposo per 15 minuti.

#### Post-trattamento

Nei primi giorni successivi alla procedura il paziente dovrà assumere farmaci analgesici (non anti-infiammatori) e posizionare ghiaccio ad intervalli in caso di dolore.

L'astensione da attività fisiche vigorose o da attività sportive dovrà essere rispettata per 4 settimane. Dopo 48 ore e per le prime 2 settimane devono essere svolti esercizi di allungamento dell'unità muscolo-tendinea trattata e dopo 2 settimane possono essere iniziati esercizi di potenziamento muscolare.

PRS	Pag. 7 di 9
-----	-------------



<b>Centro Ortopedico di Quadrante</b>	<b>PROCEDURA DI REALIZZAZIONE DEL SERVIZIO</b>  <b>FATTORI DI CRESCITA</b>	Rev 04 29.09.2017 PRS 53
---	--	--------------------------------

#### 5.4 COMPLICANZE

**Ematoma all'arto operato nel sito di infiltrazione**

Evento possibile. Non comporta nessuna limitazione funzionale, ma solo inestetismi cutanei risolvibili nel giro di alcuni giorni, con riposo e ghiaccio.

**Flebotrombosi all'arto operato**

Evento raro. Si manifesta con gonfiore del piede e della gamba operata: per minimizzare i rischi di tale complicanza viene praticata una profilassi a base di eparina sottocute che andrà proseguita durante la riabilitazione e dopo la dimissione per un periodo di 3 settimane. E' necessario evitare di stare in piedi fermi per lungo tempo, eseguire precocemente e con assiduità la riabilitazione prescritta, indossare le calze antitrombotiche all'arto inferiore.

**Tromboembolia polmonare**

Evento rarissimo. E' il distacco di un trombo formatosi in una vena a causa della complicanza precedente. Il trombo giunge ai polmoni e determina dolore toracico e difficoltà respiratoria. Per prevenirne l'insorgenza valgono le norme prescritte per la flebo trombosi. Obbliga ad un ricovero immediato in un reparto di medicina o terapia intensiva.

**Dolore locale in sede di infiltrazione**

Evento possibile, dopo lo smaltimento dell'azione anestetica: controllabile da osservazione di adeguato riposo, uso del ghiaccio ed eventuale tutore a reggibraccio per l'arto superiore.

I tempi ed il grado di recupero dell'autonomia funzionale risultano comunque connessi a variabili anche indipendenti dalla corretta esecuzione tecnica dell'intervento ( condizioni generali antecedenti, malattie concomitanti, risposta all'intervento, possibilità rieducative ).

Il successo della terapia rigenerativa tissutale mediante infiltrazione di fattori di crescita autologhi dipende significativamente dal trattamento postoperatorio. Per questo motivo viene prescritto un'adeguato trattamento riabilitativo ( qualora l'indicazione fosse ortopedica ) in scarico ed in carico, con esercizi di stretching per favorire il progressivo orientamento longitudinale e parallelo delle fibrille teno-muscolari .

#### 5.6 MODALITA' OPERATIVE

##### FASE PRERICOVERO

E' definita nel diagramma di flusso sopra riportato

##### FASE DI DEGENZA

Il paziente viene ricoverato il giorno stesso dell'intervento, in regime di Day Hospital (quando previsto ) con le modalità definite nel diagramma di flusso, oppure in regime Ambulatoriale. E' previsto che il medico faccia compilare al paziente un consenso informato.

##### GESTIONE DELLA CHEMIOPROFILASSI ANTIBIOTICA

Viene effettuata la somministrazione ultrashort di una cefalosporina di prima generazione in Sala Operatoria (se non allergie documentate) e la registrazione nella cartella anestesologica e infermieristica


##### GESTIONE PROFILASSI TROMBOEMBOLICA

I pazienti vengono trattati con eparina a basso peso molecolare, se il trattamento coinvolge gli arti inferiori, in dimissione.

##### PROFILASSI ENDOCARDITE BATTERICA

PRS	Pag. 8 di 9
-----	-------------



	<p>PROCEDURA DI REALIZZAZIONE DEL SERVIZIO</p> <p><b>FATTORI DI CRESCITA</b></p>	<p>Rev 04</p> <p>29.09.2017</p> <p>PRS 53</p>
---	--	---

Il riferimento sono le linee guida dell'American Heart Association

#### **FASE DI DIMISSIONE SALA OPERATORIA**

La dimissione viene scritta e registrata in sala operatoria, unitamente alla descrizione e registrazione dell'evento infiltrativo, ove si individua l'orario della dimissione stessa

#### **FASE DI DIMISSIONE DALL'OSPEDALE E FOLLOW UP**

Come da indicazioni riportate nel diagramma di flusso.

In dimissione si danno indicazioni sul trattamento comportamentale e riabilitativo a breve e medio termine.

E' indicativamente previsto un controllo clinico a 15, 30 giorni ed un controllo ecografico o RMN e clinico a 3 mesi.

#### **6 ALLEGATI**

- All 1 Modulo registrazione
- All 2 Consenso Informato
- All 3 Scheda rilevazione di eventi avversi
- All 4 Verbale di avvenuta ispezione
- All 5 Scheda autovalutazione preoperatoria
- All 6 Scheda prenotazione intervento chirurgico
- All 7 Informativa
- All 8 Scheda tecnica dispositivo a circuito chiuso
- All 9 Scheda di esecuzione della tecnica

#### **7 RIFERIMENTI**

Prevention of Infective Endocarditis. Wilson W et al. Guidelines from the American Heart Association. Circulation 2007; 115, pubblicate online: [www.circ.ahajournals.org](http://www.circ.ahajournals.org)

A new technique for hemodilution, preparation of autologous platelet rich plasma and intraoperative blood salvage in cardiac surgery. Ferrari M., Zia S., Valbonesi M. Int.J.Artificial Org. 1987. 10:47-50

How can one platelet injection of the tendon injury lead to a stronger tendon after 4 weeks?

Virchenko O. and Aspenberg D. Acta Orthopaedica 2006. 77\5:806-812

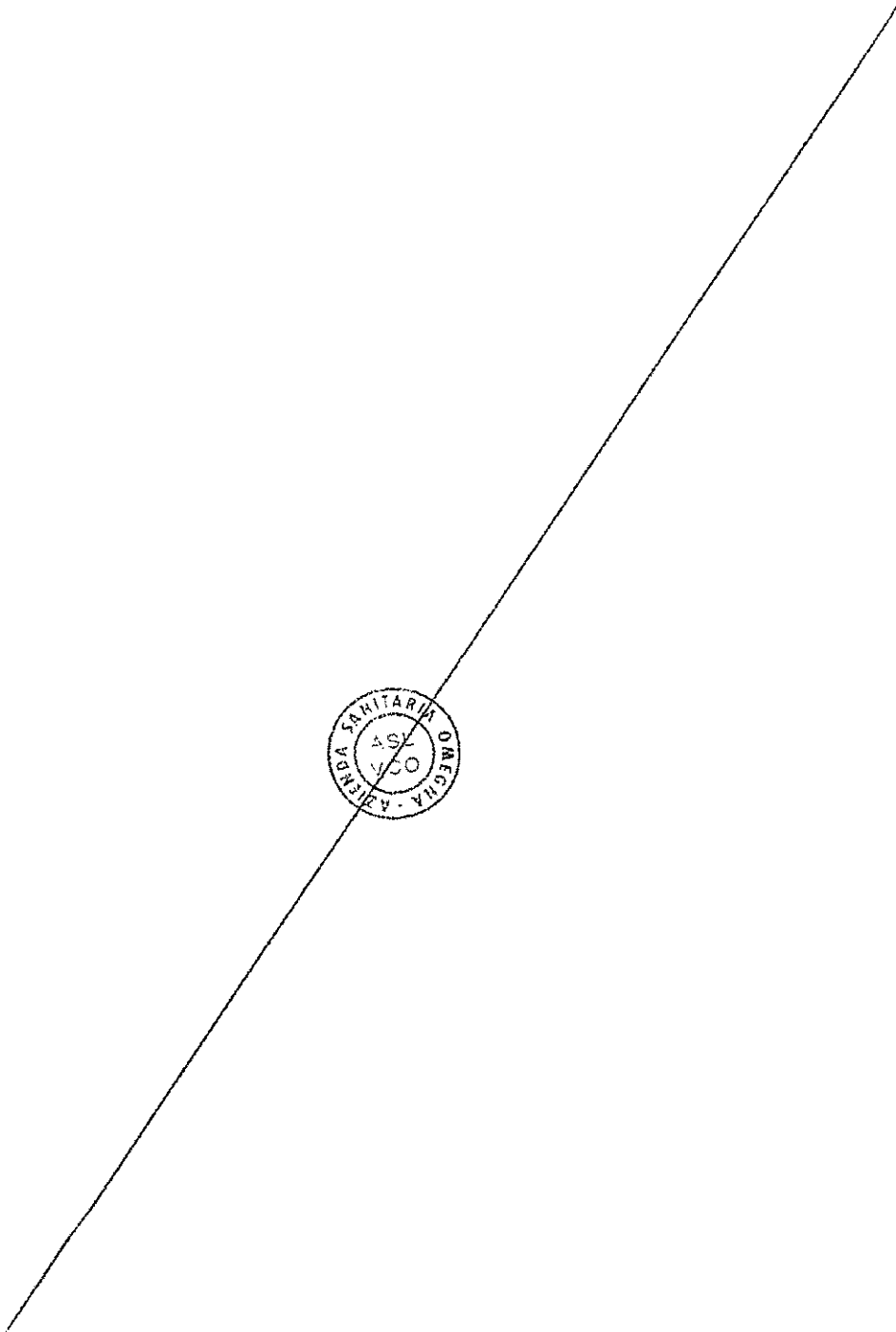
Verbale n.51- DGR n.21 – 1330 del 29 Dicembre 2010 della Giunta regione Piemonte.

#### **8 DOCUMENTI DI RIFERIMENTO**

Nessuno

PRS	Pag. 9 di 9
-----	-------------





# MODULO REGISTRAZIONE

schema convenzione - Allegato 1

Spazio riservato alla SS
Spazio riservato al SMT

## EMOCOMPONENTE AD USO TOPICO (DM 03/03/2005)

CODICE PRODOTTO \_\_\_\_\_ /ANNO \_\_\_\_\_

### DATI del PAZIENTE

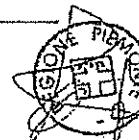
Cognome \_\_\_\_\_ Nome \_\_\_\_\_  
Data di nascita \_\_\_\_\_ Cod. Fisc. \_\_\_\_\_  
Via \_\_\_\_\_ Città \_\_\_\_\_

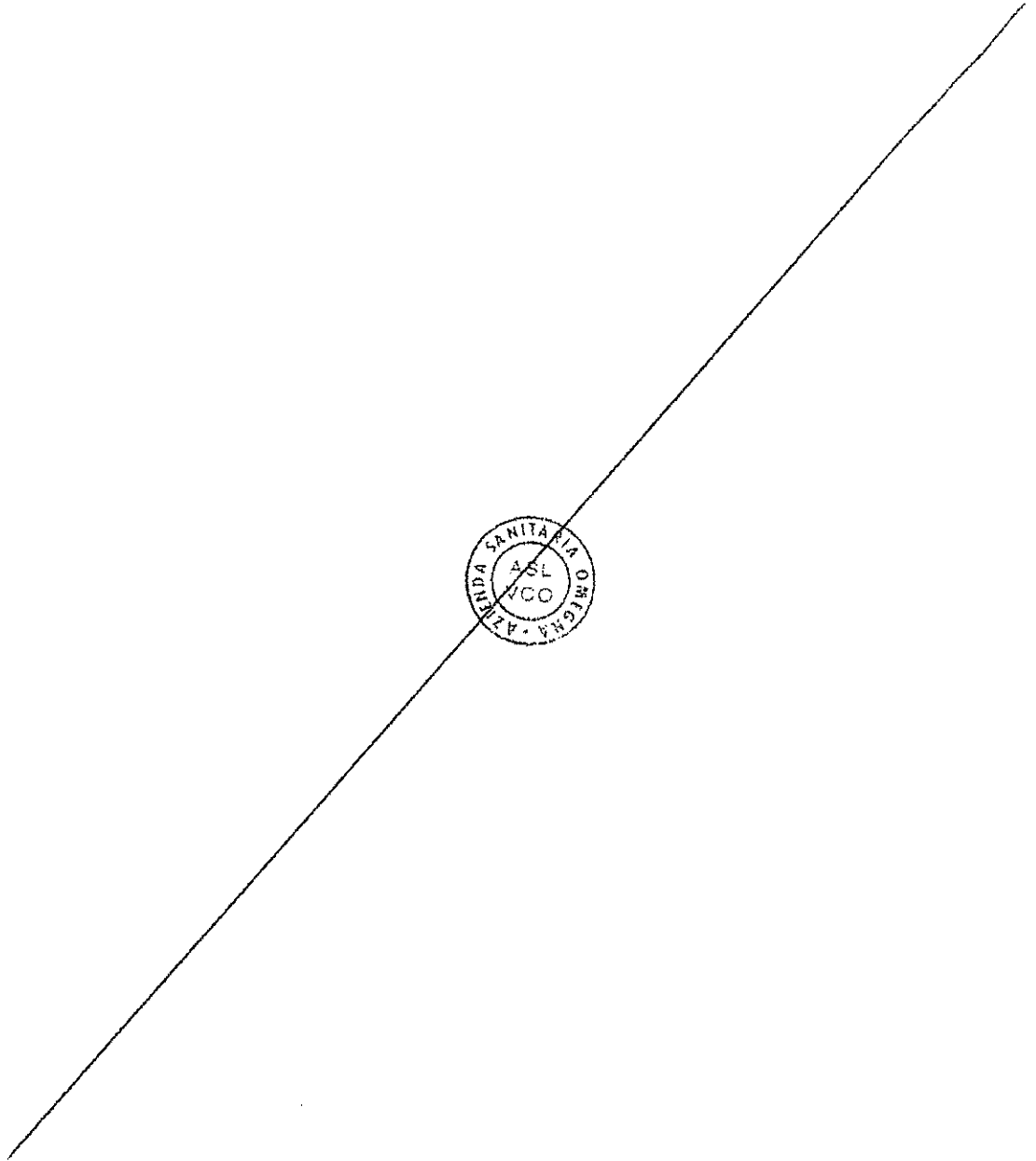
### DIAGNOSI

Emocomponente per uso topico	
<input type="checkbox"/> cp liquido <input type="checkbox"/> gel plastrinico <input type="checkbox"/> siero <input type="checkbox"/> altro .....	
Metodo di somministrazione	
<input type="checkbox"/> applicazione topica <input checked="" type="checkbox"/> infiltrazione	
Metodica di preparazione: ditta _____	
Lotto _____ Scadenza _____	
Controlli di Qualità : <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	
<input type="checkbox"/> Emocromo <input type="checkbox"/> Controllo Microbiologico	

Data \_\_\_\_\_ ora \_\_\_\_\_

Firma dell'esecutore \_\_\_\_\_





## 24. CONSENSO INFORMATO Emocomponenti per uso topico

Io sottoscritto/a .....  
Cod. Fisc. ....  
nato a ..... il / /  
residente a ..... Via .....  
assistito presso la struttura sanitaria .....

### A) SONO STATO INFORMATO:

1. che la mia personale situazione clinica potrà avvantaggiarsi dell'utilizzo terapeutico del ..... autologo per uso topico;
2. che la riparazione/rigenerazione dei tessuti è facilitata dalla somministrazione di fattori di crescita piastrinici prelevati dal mio sangue e applicati nella sede da rigenerare;
3. che per la preparazione del ..... autologo per uso topico è necessario effettuare un prelievo del mio sangue;
4. che il prelievo suddetto verrà lavorato e concentrato secondo i criteri di sterilità nel più breve tempo possibile in sistema dedicato e certificato;
5. che per ottenere un adeguato numero di piastrine dovrà essermi prelevata una modica quantità di sangue e che questo non comporta di per sé né rischi né esiti;
6. che "non sono noti effetti collaterali indesiderati a breve termine";
7. che, come tutti gli emocomponenti, anche il ..... autologo per uso topico non è esente da rischi (esempio: contaminazione batterica);
8. che è un prodotto autologo e del fatto che il ..... autologo per uso topico è utilizzato da oltre un decennio per indurre la rigenerazione dei tessuti e che non sono descritte reazioni indesiderate.

PRESO ATTO DI TUTTO CIÒ, IN PIENA COSCIENZA E LIBERTÀ, DÒ IL MIO CONSENSO AL TRATTAMENTO CON

Emocomponente..... per uso topico

data : / / Firma del paziente .....

### DICHIARAZIONE DEL MEDICO/ODONTOIATRA INCARICATO DELL'INFORMATIVA AL PAZIENTE.

Io sottoscritto Dott. .... confermo e attesto, in modo contestuale alla sottoscrizione della persona consenziente, che la stessa, a mio avviso, ha interamente compreso tutto quanto sopra esposto, punto per punto.

data : / / Firma .....





14

**Scheda di Rilevazione di eventi avversi  
(Emovigilanza)**  
(da restituire al SIMT alla rilevazione dell'evento)

Spazio riservato alla SS

**PARTE DA COMPILARE A CURA DEL MEDICO/ODONTOIATRA CHE HA EFFETTUATO LA TERAPIA**

Paziente \_\_\_\_\_ data nascita \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

Diagnosi \_\_\_\_\_

Codice e tipo prodotto	Data e ora preparazione	Data e ora applicazione

**Sintomi della reazione**

<input type="checkbox"/> Prurito	<input type="checkbox"/> Shock
<input type="checkbox"/> Orticaria	<input type="checkbox"/> Cianosi
<input type="checkbox"/> Anafilassi	<input type="checkbox"/> Dispnea
<input type="checkbox"/> Sbrividi	<input type="checkbox"/> Nausea vomito
<input type="checkbox"/> Febbre (aumento > 2°C)	<input type="checkbox"/> Dolore toracico
<input type="checkbox"/> Reazione vasomotoria	<input type="checkbox"/> Tachicardia
<input type="checkbox"/> Ipotensione	<input type="checkbox"/> Altro _____

**Gravità**

**Persistenza della sintomatologia**

<input type="checkbox"/> 0	Nessun sintomo (near miss events)	<input type="checkbox"/> 0	Risoluzione entro 24 ore
<input type="checkbox"/> 1	Sintomatologia lieve (nessun intervento terapeutico)	<input type="checkbox"/> 1	Risoluzione entro pochi giorni
<input type="checkbox"/> 2	Sintomatologia con necessità di intervento terapeutico	<input type="checkbox"/> 2	Risoluzione completa entro 6 mesi

Anamnesi

Farmaci o emoderivati somministrati al paziente



**Stato del paziente**

☐ Cosciente e collaborante ☐ Cosciente ☐ Non cosciente

**Evento avverso attribuibile ai materiali della preparazione**

Sospetto di materiali difettosi

*Note*

Data segnalazione \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

Firma del segnalatore

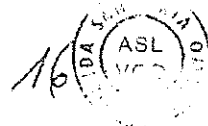
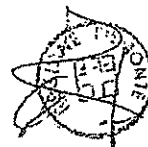
**PARTE DA COMPILARE A CURA DEL MEDICO TRASFUSIONISTA**

**Indagini eseguite**

*Note*

Data compilazione \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

Firma del medico trasfusionista



Intestazione del SIMAT di riferimento

Verbale di avvenuta ispezione

Data ispezione \_\_\_\_\_

Effettuata presso Struttura Sanitaria \_\_\_\_\_

In presenza di

Cognome \_\_\_\_\_ Nome \_\_\_\_\_

qualifica \_\_\_\_\_

come rappresentante della SS

RISULTATO DELL'ISPEZIONE

☐ CONFORME

☐ NON CONFORME

NOTE

Firma e timbro dei trasfusionisti

Firma del rappresentante della SS

1° Ispettore \_\_\_\_\_

2° Ispettore \_\_\_\_\_





SCHEDA ANAMNISTICA DI VALUTAZIONE PRE-OPERATORIA INTERVENTI CHIRURGICI

IN ANESTESIA LOCALE

EQUIPE DOTT. .... INTERVENTO .....

COGNOME ..... NOME .....

DATA DI NASCITA ..... PESO KG. .... ALTEZZA CM. ....

	SI	NO	NON SO
E' affetto da particolari malattie (diabete - epilessia - cardiopatia - ipertensione, ecc.)? - Se si, quali? ..... .....			
Assume regolarmente dei farmaci? - Se si, quali? (indicare il <u>nome del farmaco</u> e il <u>dosaggio</u> ) ..... ..... .....			
Sa di essere allergico? - Se si, a cosa? ..... Quali sintomi accusa? .....			
E' fumatore? - Quante sigarette fuma in un giorno? ..... Da quanto tempo? .....			
Beve alcolici o superalcolici?			
Pratica una disciplina sportiva?			
Ha mai accusato dolore toracico, extrasistoli, senso di soffocamento o affanno?			
Ha mai contratto malattie broncopolmonari ( broncopolmonite, asma, bronchite, pleurite)?			
Ha mai avuto problemi di coagulazione del sangue con emorragie dopo estrazioni dentarie o un sanguinamento dal naso tale da rendere necessarie cure mediche?			
Ha mai sofferto di malattie renali e/o infezioni alle vie urinarie?			
Ha mai sofferto di malattie intestinali e del fegato (epatiti)?			

	SI	NO	NON SO
Ha subito altri interventi chirurgici? - Se sì, quali? ..... .....			
E' mai stato sottoposto ad anestesia generale?			
E' mai stato sottoposto ad anestesia locale?			
Ha mai avuto problemi anestesilogici o chirurgici in seguito ad interventi già effettuati? - Se sì, quali fra questi? <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Nausea</li> <li><input type="checkbox"/> Vomito</li> <li><input type="checkbox"/> Cefalea</li> <li><input type="checkbox"/> Febbre</li> <li><input type="checkbox"/> Tardo risveglio</li> </ul> Altro: ..... .....			
Eventuali osservazioni: ..... ..... .....			
PER LE DONNE: Quando ha avuto l'ultimo ciclo mestruale? .....			
Sospetta una gravidanza?			

LA PRESENTE SCHEDA DEVE ESSERE COMPILATA CORRETTAMENTE IN OGNI SUA PARTE, LA COMPILAZIONE PUO' AVVENIRE CON L'AUTO DEL MEDICO CURANTE O DI UN SUO FAMILIARE

Dichiaro, avendo compreso tutti i quesiti che mi sono stati posti, che quanto da me affermato corrisponde a verità e mi impegno a comunicare tempestivamente eventuali ulteriori informazioni sul mio stato di salute.

Data .....

Firma paziente .....

Data .....

Firma medico che raccoglie l'anamnesi .....

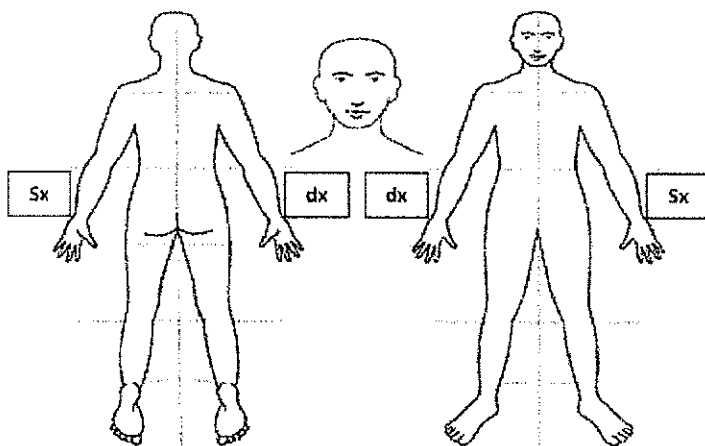
( solo per percorso ambulatoriale D.G.R n° 73/13176 )

OSSERVAZIONI / PRESCRIZIONI DEL MEDICO ANESTESISTA CHE VALUTA I DATI RIPORTATI:	
ESAMI/INDAGINI STRUMENTALI <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> SI (SPECIFICARE)..... .....	
VISITA ANESTESIOLOGICA <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> SI	
Data valutazione .....	Firma Anestesista .....



SCHEDA PRENOTAZIONE INTERVENTO CHIRURGICO

COGNOME:	NOME:	<input type="checkbox"/> M <input type="checkbox"/> F
DATA E LUOGO DI NASCITA:		
INDIRIZZO:		
TEL.:	E - MAIL:	
DIAGNOSI:		
INTERVENTO PROPOSTO :		SEDE :
<b>PROBLEMATICHE INFETTIVE</b> <input type="checkbox"/> SI (specificare sede ed indicare eventuale agente microbico) _____ <input type="checkbox"/> DUBBIA (specificare) _____ <input type="checkbox"/> NO <small>N.B. Tutti i pazienti di ortopedia/neurochirurgia con problematiche infettive certe o dubbie sono valutati dal medico infettivologo del COQ nel periodo pre-operatorio (la scheda della consulenza infettivologica sarà allegata in cartella clinica)</small>		
DATA INTERVENTO:	DURATA MEDIA INTER.	
<input type="checkbox"/> Ricovero Ordinario	<input type="checkbox"/> Day Surgery	<input type="checkbox"/> Ambulatoriale
<input type="checkbox"/> CHIRURGIA	<input type="checkbox"/> ODONTOIATRIACHIRURGICA	
Eventuali Allergie documentate <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO Se SI, quali _____	CLASSE DI PRIORITA' A B C D	
ANESTESIA: <input type="checkbox"/> LOCALE <input type="checkbox"/> PLESSICA <input type="checkbox"/> SPINALE <input type="checkbox"/> GENERALE		
Note:		
RICHIESTA DI MATERIALE : <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> SI		
PRESENZA SPECIALIST IN SALA <input type="checkbox"/> NO <input type="checkbox"/> SI DITTA.....		



Data.....

Timbro e firma del medico

visto DPS.....

Data inserimento in lista d'attesa .....

Classe A	Classe assegnata ai pazienti le cui condizioni di salute potrebbero aggravarsi rapidamente tanto da diventare emergenza o da compromettere lo stato di salute
Classe B	Classe assegnata ai pazienti le cui condizioni di salute comportano un intenso dolore , o gravi disfunzioni, o grave disabilità, ma non hanno la tendenza ad aggravarsi rapidamente al punto da diventare emergenti nell'attesa può compromettere lo stato di salute
Classe C	Classe assegnata ai pazienti le cui condizioni di salute presentano minimo dolore, disfunzione o disabilità, e non manifestano tendenza ad aggravarsi nell'attesa può compromettere lo stato di salute
Classe D	Classe assegnata ai pazienti che non presentano dolore , disfunzione , o disabilità.



RICEVUTA AVVENUTA INFORMAZIONE

Il /La sottoscritto/a \_\_\_\_\_

nato/a a \_\_\_\_\_

residente \_\_\_\_\_, dichiara di essere stato informato/a che gli accertamenti che verranno effettuati in regime di pre – ricovero per l'intervento in Day Surgery/Ricovero Ordinario saranno totalmente a mio carico qualora rifiutassi, successivamente, il trattamento o non mi presentassi per effettuare il ricovero, fatta eccezione per sopraggiunti gravi motivi sanitari, così come previsto dalla DGR della Regione Piemonte n°71-5059 del 28/12/2006 e n°59-11816 del 20/07/2009.

In fede

Data \_\_\_\_\_

Firma \_\_\_\_\_



# Centro Ortopedico di Quadlante

Allegato 7

Cognome.....

Nome.....

Data di nascita.....

## INFORMATIVA PER UTILIZZO DI EMOCOMPONENTI PER USO TOPICO

Gentile Signore/a,

mi è stato chiaramente spiegato che con il termine di **Emocomponenti per uso topico** si intendono delle molecole presenti nel nostro sangue, prodotte e liberate dalle piastrine, adibite alla crescita e alla differenziazione cellulare in vari tessuti e organi.

Queste molecole ( anche chiamate Fattori di crescita proprio per le loro intrinseche caratteristiche) agiscono :

- \* sulla guarigione della lesione
- \* sull'angiogenesi
- \* sulla rigenerazione ossea

La scoperta dell'importanza dei fattori di crescita nel processo di guarigione dei tessuti molli e duri ha giustificato l'utilizzo del PLASMA RICCO DI PIASTRINE (PRP) nel trattamento di una vasta gamma di patologie, la cui guarigione presuppone l'attivazione di un processo di riparazione tissutale.

Le patologie ortopediche che possono essere trattate con questa metodica sono:

Epicondiliti ( cosiddetto " gomito del tennista " )

Epitrocleiti

Fascite plantare

Tendiniti croniche ( dell'achilleo, del quadricipite, del rotuleo, del tibiale posteriore )

Tendinite ischio crurale

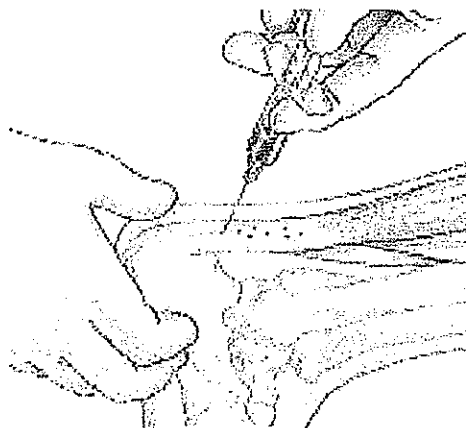
Pubalgia

Trocanterite o Periartrite d'anca

Periartrite scapolo omerale ( infiammazione dei tendini della spalla )

Esiti cicatriziali di strappi muscolari

La diagnosi di tali patologie si avvale sia della clinica che di esami strumentali ai quali il paziente potrà essere sottoposto secondo il parere dell'ortopedico ( Radiografie, Ecografia, Risonanza Magnetica ). Altri campi di applicazione sono rappresentati dalla dermatologia e diabetologia ( ulcere cutanee torpide ), odontoiatria e chirurgia maxillo-facciale, chirurgia vascolare .



In base agli accertamenti effettuati Lei è risultato affetto da

.....e pertanto le  
consigliamo

**UTILIZZO DI EMOCOMPONENTI PER USO TOPICO**

☐ ..... DS

☐ ..... SX

1. Come si svolge l'intervento ?



# Centro Ortopedico di Quadrate

Cognome.....

Nome.....

Data di nascita.....

Il sistema per la preparazione di PRP autologo si avvale di un presidio medico-chirurgico monouso sterile che permette una raccolta modulabile in base all'esigenza clinica e una concentrazione di piastrine pari a 2-6 volte superiore alla conta basale.

Dopo il prelievo il sangue del paziente viene centrifugato per separare le diverse componenti min base al loro peso specifico ( plasma, Globuli rossi e appunto PRP ). Il sistema prevede infatti l'utilizzo di una centrifuga basculante ad opera di un professionista specificamente formato.

Il prelievo di sangue viene effettuato direttamente in sala operatoria da parte del personale infermieristico. Ogni procedura effettuata viene riportata sul registro operatorio con modalità analoghe a quelle di un qualsiasi altro intervento chirurgico.

Il SIMT ( Servizio ImmunoTrasfusionale ) dell'ASL VCO potrà effettuare visite ispettive senza preavviso per verificare il rispetto della procedura.

## 2. Quando va eseguito ?

Dopo il fallimento dei normali trattamenti non invasivi (terapia medica, fisioterapia, infiltrazioni cortisoniche e/o con ac. ialuronico, onde d'urto) e prima di ricorrere al trattamento chirurgico od in associazione ad esso.

## 3. Quali complicazioni possono insorgere?

Nonostante tutte le cautele adottate è possibile

- a. Ematoma all'arto nel sito di infiltrazione  
Evento possibile. Non comporta nessuna limitazione funzionale, ma solo inestetismi cutanei risolvibili nel giro di alcuni giorni con riposo e ghiaccio.
- b. Infezioni superficiali.  
Rare.
- c. Flebotrombosi all'arto operato  
Evento raro. Si manifesta con gonfiore del piede e della gamba; per minimizzare i rischi di tale complicanza viene praticata una profilassi a base di eparina sottocute che andrà proseguita dopo la dimissione per un periodo di 3 settimane. E' necessario evitare di stare in piedi fermi per lungo tempo.
- d. Tromboembolia polmonare  
Evento rarissimo. E' il distacco di un trombo formatosi in una vena a causa della complicanza precedente. Il trombo giunge ai polmoni e determina dolore toracico e difficoltà respiratoria. Per prevenirne l'insorgenza valgono le norme prescritte per la flebo trombosi. Obbliga ad un ricovero immediato in un reparto di medicina o terapia intensiva.
- e. Dolore locale in sede di infiltrazione  
Evento possibile dopo lo smaltimento dell'azione anestetica: controllabile con adeguato riposo, ghiaccio ed eventuale tutore a reggi braccio per l'arto superiore.
- n. In caso di allergie o di ipersensibilità (p.es. a farmaci, disinfettanti) possono manifestarsi effetti di solito transitori come eruzioni cutanee, capogiri ed altre lievi reazioni.
- o. Complicanze molto serie che possono compromettere le funzioni vitali (cuore, circolazione, respirazione, reni) sono eccezionali.

# Centro Ortopedico di Quadrate

Cognome.....

Nome.....

Data di nascita.....

p. Infusioni o iniezioni possono causare talvolta danni locali a tessuti (ascessi da puntura, necrosi, irritazioni/inflammazioni ai nervi e/o alle vene).

Talvolta possono verificarsi crisi di panico, crisi ipotensive o ipertensive.  
Nella nostra esperienza tutte queste complicazioni, anche se possibili, risultano essere decisamente infrequenti.

Il risultato clinico finale è comunque influenzato da variabili anche indipendenti dalla corretta esecuzione tecnica dell'intervento e non sempre perciò può essere esattamente prevedibile il grado di ripresa funzionale.

In particolare molti fattori condizionano il tempo di guarigione e il risultato chirurgico quali: età in cui viene effettuato l'intervento, grado di compromissione funzionale, tendenza a formare aderenze e cicatrici, abitudini di vita, attività lavorativa/sportiva, **presenza di comorbidità** ( diabete, alterazioni circolatorie, malattie neurologiche o genetiche concomitanti ecc.)

#### 4. Controindicazioni

Non esistono controindicazioni specifiche all'esecuzione dell'intervento se non i rischi legati alle condizioni generali del malato e alla presenza di patologie preesistenti. Inoltre la condizione psicologica del malato e la compliance ( capacità del malato di adattarsi e di accettare le terapie proposte dall' equipe medica ) sono altrettanto importanti per il buon esito dell'intervento.

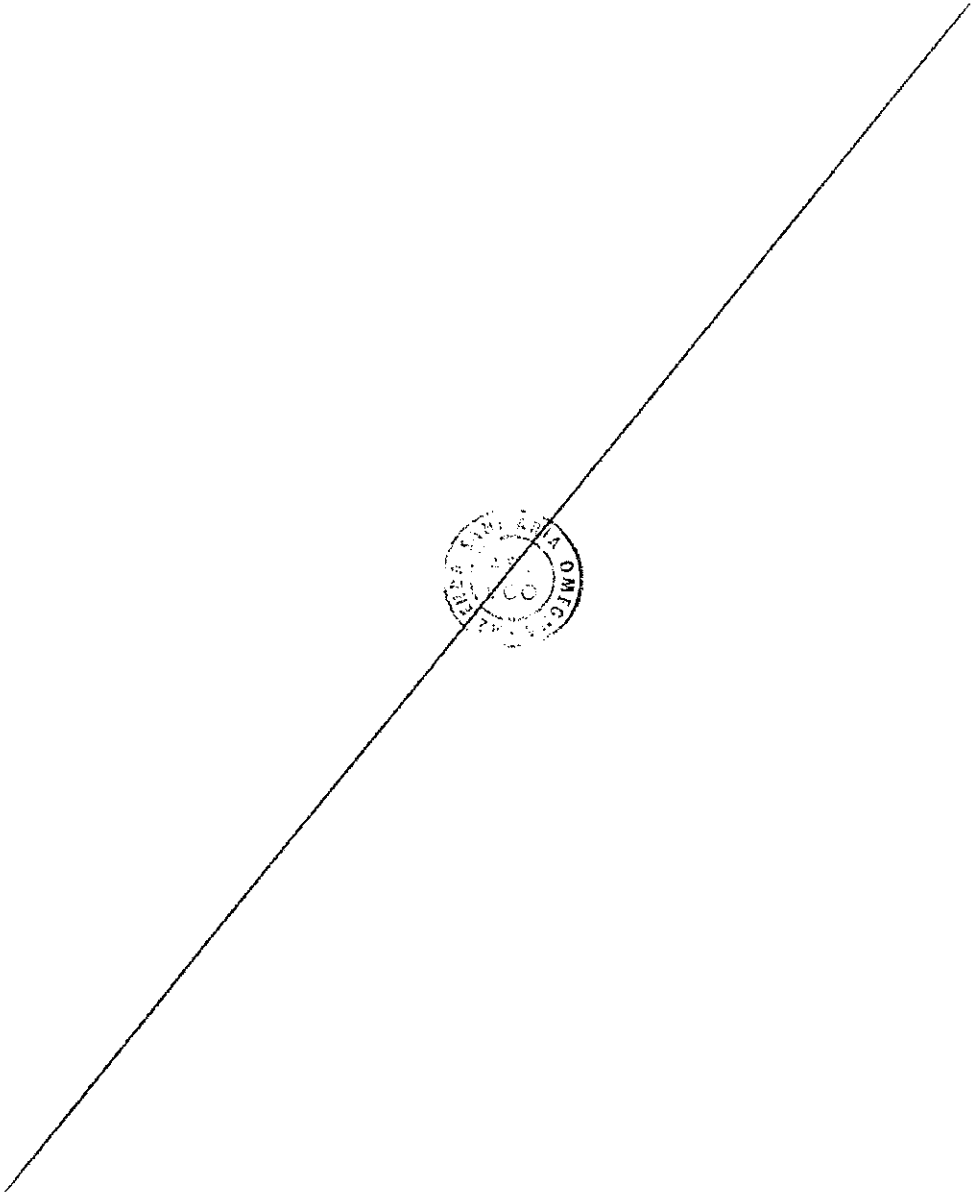
#### 5. Istruzioni per il paziente

L'intervento viene eseguito in Day Surgery e in anestesia locale o loco regionale.  
Il paziente dovrà compilare una scheda di autovalutazione nella quale indicherà le malattie da cui è affetto ( tale scheda sarà poi valutata dal medico anestesista ).  
Verrà effettuata la somministrazione di un antibiotico in sala operatoria ( **E' IMPORTANTE SEGNALARE EVENTUALI ALLERGIE AGLI ANTIBIOTICI** ) e prelevati circa 20 cc di sangue dal quale si ricavano 2-3 cc di PRP che viene iniettato nella sede prescelta.  
Nei primi giorni successivi all'intervento il paziente dovrà assumere farmaci analgesici ( non antiinfiammatori ) e posizionare del ghiaccio ad intervalli se avverte dolore.  
Dopo 48 ore e per le prime 2 settimane devono essere svolti esercizi di allungamento dell'unità muscolo-tendinea trattata e dopo 2 settimane possono essere indicati esercizi di potenziamento muscolare. L'astensione da attività fisiche vigorose o da attività sportive dovrà essere rispettata per 5-6 settimane.

Durante il ricovero verranno effettuati trattamenti farmacologici secondo protocolli interni validati dalla letteratura scientifica internazionale e dall'esperienza nel settore. Tutti i farmaci somministrati possono provocare potenzialmente effetti collaterali indesiderati. I protocolli operativi all'interno del COQ sono:

1. Protocollo per la profilassi antibiotica
2. Protocollo per la profilassi antitromboembolica
3. Protocollo per la terapia antalgica

Tali protocolli sono costantemente aggiornati in base a nuove conoscenze apprese dal mondo scientifico nazionale e internazionale e dalla partecipazione a congressi.



## Centro Ortopedico di Quadrate

Spett. Direzione Tecnica

Si comunica che da oggi il Sistema di Centrifugazione del sangue autologo per la produzione di PRP subisce una variazione innovativa, rappresentata da un nuovo KIT che permette Prelievo e Trasferimento del sangue "a circuito chiuso".

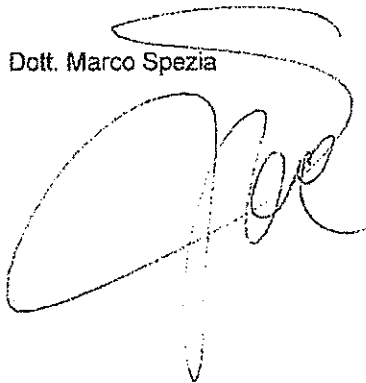
Si considerino i vantaggi gestionali e di sicurezza introdotti.

Il Sistema ci è stato presentato in data odierna dal Sig. Simone Broglia ( già fornitore del KIT in attuale uso)

Si allega Brochure del prodotto.

Contattare il Sig Broglia per perfezionare la fornitura e il prezzo del dispositivo (che pare sia inferiore a quello finora fornito)

Omegna 13.07.2017 Dott. Marco Spezia



## Declaration of Latex Free

Manufacturer: Seawon Meditech Co., Ltd.  
33, Bucheon-ro 298beon-gil, Wonmi-gu, Bucheon-si,  
Gyeonggi-do, 14487, Rep. of Korea

EU representative: Tecnica Scientifica Service S.r.l  
Via Bologna 220 Torino, TO 10154 Italy

**Product: SW-PRP**

Declares that the medical device described hereinafter do not contain  
any latex.


SEAWON MEDI-TECH CO., LTD.

*C. Y. Kim*

C. Y. KIM President

President on behalf of  
Seawon Meditech Co., LTD.



 <b>AKRON REGENERATION</b>	<b>SCHEDA TECNICA</b> <b>SW-PRP Super Whole PRP System</b>	Revisione: 1 Data: 10.02.2017	Pag. 1 di 2
---	---	----------------------------------	-------------

#### Nome del dispositivo medico

SW-PRP® Super Whole PRP System

#### Codice prodotto

SW-PRP dispositivo per la preparazione di concentrato piastrinico a circuito chiuso da 20cc.

#### Uso del dispositivo medico

Sistema dedicato alla produzione di PRP autologo con tecnologia Vortex per la medicina e chirurgia rigenerativa.

#### Classificazione del dispositivo medico

Dispositivo di Classe IIa (Direttiva Dispositivi Medici 93/42/CEE, Annex II, sezione 4).

Classificazione Nazionale Dispositivi medici CND cod. B0599 Dispositivi per la preparazione di emocomponenti ad uso topico.

Registrato presso il Repertorio nazionale Dispositivi Medici (RDM) 1153471.

#### Caratteristiche

SW-PRP è un sistema per la raccolta e concentrazione delle cellule grazie alla tecnologia Vortex che permette di minimizzare la perdita o il danneggiamento delle piastrine producendo PRP di alta qualità. Inoltre il sistema SW-PRP grazie alla valvola one-step permette una raccolta modulabile in base all'esigenza clinica ed una concentrazione pari a 2 – 6 volte superiore alla conta basale.

Il sistema SW-PRP è disponibile nel formato da 20 cc e comprende anche la centrifuga basculante dedicata SW-PRP.

#### Sterilizzazione

SW-PRP è sterilizzato mediante raggi gamma. Non risterilizzare con nessun metodo. Validità sterilità: 2 anni

#### Specifiche di confezionamento

Confezionato in busta sterile. Materiale in contatto con il dispositivo: PET (PolyEthylene Terephthalate) e carta CCP (Cast Coated Paper).

#### Avvertenze e Precauzioni

SW-PRP è in confezione sterile monouso. Non risterilizzare. Eliminare confezioni aperte, non utilizzate o danneggiate. Non utilizzare in caso di perdita di sterilità del dispositivo. Tenere il dispositivo lontano da eccessive fonti di calore. Mantenere a temperatura ambiente, lontano da fonti dirette di calore, inclusi i raggi solari.

La conservazione del prodotto deve avvenire ad una temperatura inferiore ai 50°C.

#### Anno di immissione sul mercato del dispositivo medico

Immissione sul mercato Italiano SW-PRP nel maggio 2014


#### Nome ed indirizzo del Fabbricante

Seawon Meditech Co. Ltd Korea

33, Bucheon-ro 298beon-gil, Wonmi-gu, Bucheon-si, Gyeonggi-do, Rep. Korea





 <b>AKRON REGENERATION</b>	<b>SCHEDA TECNICA</b> <b>SW-PRP Super Whole PRP System</b>	Revisione: 1 Data: 10.02.2017	Pag. 2 di 2
---	---	----------------------------------	-------------

#### Marcatura CE

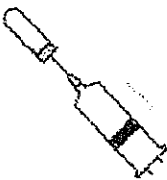
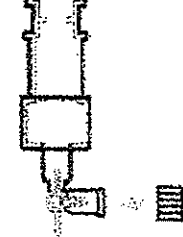
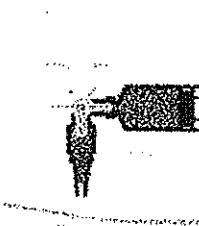

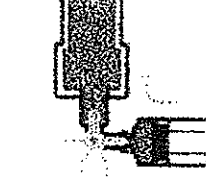
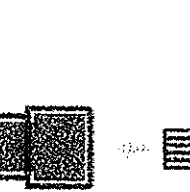
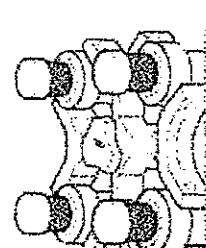
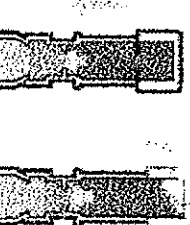
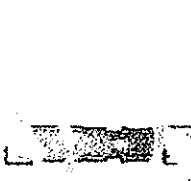
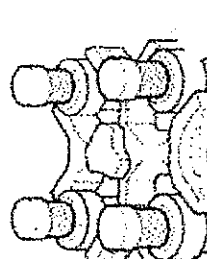
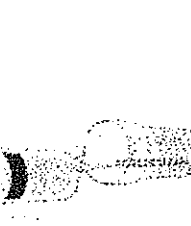

Gli impianti di produzione Seawon Meditech Co. Ltd, sono conformi alle Direttive dei Dispositivi Medici (93/42 EEC, Annex II). CE 0086

#### Distributore di zona

AKRON REGENERATION S.r.l.,  
Via A. Costa, 49/E 28100 Novara, Italy  
Tel. +39 0321 683946  
Fax +39 0321 683945  
Web: [www.akronregeneration.com](http://www.akronregeneration.com)  
E-mail: [info@akronregeneration.com](mailto:info@akronregeneration.com)



# SW PRP PROCEDURA

 <p><b>01</b></p> <p>Precaricare la siringa da 30cc con 3 cc di ACD-A</p>	 <p><b>02</b></p> <p>Rimuovere il tappino della valvola a 3 vie e conservarlo per chiudere la camera RBC</p>	 <p><b>03</b></p> <p>effettuare il prelievo venoso braccio paziente utilizzando la butterfly. (Controllare la direzione della valvola a 3 vie)</p>	 <p><b>04</b></p> <p>Miscelare il sangue con l'ACD-A nella siringa</p>
 <p><b>05</b></p> <p>Ruotando la valvola a 3 vie inserire il sangue nel dispositivo e staccare il sistema di prelievo dal dispositivo.</p>	 <p><b>06</b></p> <p>Applicare il tappino alla camera RBC per coprire il portale di entrata del sangue.</p>	 <p><b>07</b></p> <p>Centrifugare SW-PRP a 3200 RPM (1866g) per 7 minuti.</p>	 <p><b>08</b></p> <p>Regolare il volume della camera inferiore ruotando la base del dispositivo in modo che il buffy coat sia a livello della linea blu.</p>
 <p><b>09</b></p> <p>Chiudere le due camere ruotando la camera superiore in senso orario.</p>	 <p><b>10</b></p> <p>Centrifugare SW-PRP a 3200 RPM (1866g) per 7 minuti</p>	 <p><b>11</b></p> <p>Prelevare il plasma dal portale di prelievo del plasma (collegato alla cannula più corta)</p>	 <p><b>12</b></p> <p>Prelevare il PRP dal portale di prelievo del PRP (collegato alla cannula più lunga)</p>

